

# Bovilis BVD Suspension for injection for cattle

Ekki heimilað

- Bovine viral diarrhoea virus 1, strain C-86, Inactivated

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Bovilis BVD Suspension for injection for cattle  
Bovilis BVD-MD

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

### Marktegund:

Nautgripir

Nautgripir (til kjötframleiðslu)

Aðeins fáanlegt í [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Nautgripir (kálfur)

Nautgripir (ung kýr)

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

50.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

**Lyfjaform:**

Stungulyf, dreifa

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:****Til notkunar í vöðva:**

- 

**Nautgripir**

- Mjólk. no withdrawal period zero days
- Kjöt og innmatur. no withdrawal period zero ays

- 

**Nautgripir (til kjötframleiðslu)**

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period zero days

- 

**Cattle (dairy cow)**

- Mjólk. no withdrawal period zero days
- Kjöt og innmatur. no withdrawal period zero days

- 

**Nautgripir (kálfur)**

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period zero days

- 

**Nautgripir (ung kýr)**

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period zero days

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QI02AA01

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Dregið til baka af leyfishafa

---

**Heimilað í:**

Þýskaland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fánlegt í [English](#)

Aðeins fánlegt í [English](#)

Aðeins fánlegt í [English](#)

Aðeins fánlegt í [English](#)

Aðeins fánlegt í [English](#)

Aðeins fánlegt í [English](#)

Aðeins fánlegt í [English](#)

Aðeins fánlegt í [English](#)

Aðeins fánlegt í [English](#)

Aðeins fánlegt í [English](#)

Aðeins fánlegt í [English](#)

Aðeins fánlegt í [English](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

18/05/1998

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Intervet International B.V.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

180a/96

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

8/11/2024

---

**Umsjónarland (RMS):**

Holland

---

**Ferilsnúmer:**

NL/V/0433/001

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenskan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenskan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062066>